This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Problem Image Mailbox.

61)

Int. Cl.:

C 08 g, 17/04

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



Deutsche Kl.:

39 65, 17/04

(II) Offenlegungsschrift 1900181 Aktenzeichen: P 19 00 181.1 Anmeldetag: 3. Januar 1969 Offenlegungstag: 2. Oktober 1969 Aussteilungspriorität: 30 Unionspriorität **22** Datum: 5. Februar 1968 (33) Land: Amt für Erf.- und Patentwesen-Ost-Berlin, Ost-Berlin (31) Aktenzeichen: WP 130017 ຝ Bezeichnung: Verfahren zur Herstellung von Polyestern 61) Zusatz zu: @ Ausscheidung aus: 1 Anmelder: · Deutsche Akademie der Wissenschaften Berlin, Berlin Vertreter: @ Als Erfinder benannt: Schimpfle, Dr. Dipl.-Chem. Hans-Ulrich; Gesierich, Dr. Dipl.-Chem. Adolf; Weiler, Dipl.-Chem. Max; Berlin; Bischof, Dr. Dipl.-Chem.

Benachrichtigung gemäß Art. 7 § 1 Abs. 2 Nr. 1 d. Ges. v. 4. 9. 1967 (BGBI. I S. 960):

Claus, Schkopau

B rlin, den 30. 1. 1968

Verfahren zur Herstellung von Polyestern

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Polyestern durch Copolymerisation von Bicarbonsäureanhydriden mit Alkylenoxyden.

Die klassischen Herstellungsverfahren für Polyester beruhen auf der Kondensation von Dicarbonsäuren oder deren Anhydriden mit zwei- oder mehrwertigen Alkoholen.
Nachteile dieser Verfahren sind die velativ teuren Ausgangsstoffe und die langen Reaktionszeiten sowie die hohen
Beaktionstemperaturen. Auch besitzen die Verfahrensprodukte relativ hohe Säuresahlen.

Es ist bekannt, Polyester durch Copolymerisation von Dibarbonsäureanhydriden mit Alkylenoxyden herzustellen, wobei man als Polymerisationskatalysatoren einmal aminische Verbindungen, vorzugsweise tertiäre Amine, und zum anderen saure Katalysatoren, beispielsweise ZnOl₂, BF₃, SnOl₄ usw., einsetzt.

Die Arbeitsweise sit aminischen Katalysatoren hat den Nachteil langer Reaktionszeiten, die Verfahrensprodukte sind meist dunkel gefärbt; besonders ergeben sich Schwierigkeiten beim Einsatz von Maleinsäureanhydrid durch vorzeitige Gelierung des Reaktionsprodukts infolge der hohen Reaktivität der D ppelbindung.

Die bish r b kannten Arbeitsweisen mit sauren Katalysatoren, bei welchen Gemische von Dioarbonsäureanhydriden, Alkylenoxyden und dem Katalysator mehrere Stunden bei erhöhter Temperatur behandelt werden, ergeben keine stöchiometrische Copolymerisation, sondern vorzugsweise ein Verhältnis von Dicarbonsäureanhydrid zu Alkylenoxyd wie 1:3, weshalb die Verfahrensprodukte ungeeignet für die Herstellung von ungesättigten Folyestergrundharzen sind. Auch betragen die Ausbeuten nur maximal 88 % bei relativ langen Reaktionszeiten. Die Copolymerisationsverfahren haben sich deshalb zur industriellen Herstellung von Polyestern noch nicht durchsetzen können.

Zweek der Erfindung ist deshalb eine wirtenhaftliche Herstellung von Polyestern, die sich nuch im kontinuierliohen Verfahren durchführen läßt.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, ein Verfahren zur Herstellung von Polyestern durch Copolymerisstion von Die arbensäuresnhydriden mit Alkylenoxyden unter Verwandung saurer Polymerisationskatelysaturen zu entwickeln.

Erfindungsgemäß wird die Aufgabe dadurch gelüst, daß man Dicarbonsäureanhydride gemeinsam mit dem sauren Polymerisationskatalysator in einem inerten Lösungemittel lüst, die erhaltene Lösung bei Temperaturen zwischen 30 und 160°C mit Alkylenoxyden behandelt und die Reaktionslösung in üblicher Weise durch Entfernen des Lösungsmittels aufarbeitet.

Bei diesem Frahren, das sich, beispielswise durch Reaktion in begenstromprinzip, auch kontinui rlich durchführen 188t, sind nur relativ kurze Reaktionszeiten erforderiebn. Es werden sehr helle Produkte erhalten, die hohe Molekulargewichte und bei geringem Alkylenoxydüberschuß niedrige Säurezehlen aufweisen. Überraschend ist, daß bei höherer Temperatur das Copolymerisationsverhältnis Dicarbonsäurezehlydrid zu Alkylenoxyd 1:1 bis 1,5 erhalten wird, wedurch geeignete Produkte für die Herstellung ungesättigter Polyester erhalten werden.

Fär das erfindungsgemäße Verfahren kommen alle für die Herstellung von Polyestern üblichen Dicarbonsäureanhydride in Betracht, beispielsweise Maleinsäureanhydrid, Phthalsäureanhydrid, Tetrahydrophthalsäureanhydrid, HET-anhydrid usw. Als Alkylenoxyde eind vorzugsweise Äthylenoxyd, Propylenoxyd und Epichlorhydrin, als organische Lösungsmittel beispielsweise Tolucl und Kylol einsatzbar.

Alseaure Polymerisationskatalysatoren sind alle üblichen Verbindungen, wie ZnCl₂, SnCl₄, BF₃, LiBr, SbCl₅, FeCl₃ usw., geeignet.

Nachfolgende Beispiele erläutern die Erfindung.

Beispiel 1

5 Nol Maleinsäureanhydrid, 10 Nol Phthalsäureanhydrid und 2 % ZnCl₂ (bezogen auf das Gewicht der Anhydride) werden in 20 % Tolual (bezogen auf dus Gewicht der Anhydride) ge- 18st und in einem mit Rührer, Thermometer, Rückflußkühler, Tropftrichter und Stickstoffeinleitungsrohr versehenen Kolben auf 110°C erwärmt. Dann werden innerhalb von einer Stunde 19,5 Nol Propylenoxyd zugetropft, wobei keine weitere Heizung erforderlich ist Anschließend wird das Tolual im

909840/1682

Vakuum abgezogen und man erhält ein schwach hellgelbes, zwischen 60 und 70°C schwelzendes Harz, dem man als Stabilisator 0,01 % Hydrochinon zusetzt. Die Säurezahl des Harzes ist zwischen 12 und 18.

Beispiel 2

In gleicher Weise wie im Beispiel 1 beschrieben werden in eine Lösung von 5 Mol Maleinsäureanhydrid, 10 Mol Tetrahydrophthalsäureanhydrid und 1 % ZnCl₂ in 20 % Toluol 18 Mol Propylenoxyd eingetropft. Der Erweichungsbereich des resultierenden Harzes liegt zwischen 70 und 80°C. Die Säurezahl ist 10
bis 15.

Beispiel 3

In gleicher Weise wie im Beispiel 1 beschrieben werden in eine Lösung von 5 Mol Maleinsäureanhydrid, 5 Mol Phthalsäureanhydrid in 5 Mol Propylenoxyd eine hydrid und 1,5 % ZnCl₂ in 20 % Xylol 15 Mol Propylenoxyd eine getropft. Der Erweichungsbereich des resultierenden Harzes liegt zwischen 50 und 60°C. Die Säurezahl ist 15 bis 25.

Beispiel 4

In gleicher Weise wie im Beispiel 1 beschrieben werden in eine Lösung von 5 Mol Maleinsäureanhydrid, 5 Mol Tetrahydrophthalsäureanhydrid und 1,5 % ZnCl₂ in 20 % Toluol 12 M 1
Propylenoxyd sugetropft. Der Erw ichungsbereich des resultiemenden Harzes liegt um 70°C, die Skuresahl um 15.

Beispiel 5

In gleicher Weise wie im Beispiel 1 beschrieben werden in eine Lösung von 1 Mol Phthalsmureanhydrid, 1 Mol Maleinsmureanhydrid und 1 % AlCl₃ in 20 % Toluol 3 Mol Propplenoxyd eingetropft. Der Erweichungsbereich des remultierenden Harzes liegt um 70°C, die Säurezahl swischen 14 und 18.

Beispiel 6.

In gleicher Weise wie im Beispiel 1 beschrieben werden in eine Lösung von 1 Mol Tetrahydrophthalsäuresnhydrid, 1 Mol Maleinsmureanhydrid und 1 % SbCl₅ in 20 % Toluol 3 Mol Propylenoxyd eingetropft. Der Erweichungspunkt des renultierenden Harses liegt zwischen 60 und 70°C, die Säurezahl beträgt etwa 20.

Beispiel 7

In gleicher Weise de im Beispiel 1 beschrieben werden in eine Lösung von 1 Mol Phthalsäureanhydrid, 2 Mol Maleinsäureanhydrid und 2 % SnCl₄ in 20 % Toluel 3 Mol Propylenoxyd
eingetropft. Die Reaktionstemperatur beträgt 90°C.
Das resultierende Harz besitzt einen Erweichungsbereich um
60°C, die Säurezahl liegt zwischen 15 und 20.

Beispiel 8

Die Apparatur ist von gleicher Art wie die im Beispiel 1 beschriebene, ber der Tropftrichter ist durch ein Gaseinleitunger hr ersetzt. In eine Lösung von 1 Mol Phthalsäuresnhydrid, 1 Mol Maleinsäuresnhydrid und 2 % eines Pecl3-Pra-

pylendryd-Komplexes in 20 % Toluol werden bei einer Temperatur swischen 60 und 90°C 2,1 Hol Äthylendryd eingeleitet.
Das resultierende Harz besitzt einen Erweichungsbereich um 60°C, die Säuresahl ist etwa 6.

Beispiel 9

Wie im Beispiel 1 beschrieben, werden in eine Lösung von 0,65 Nol Maleinsäureanhydrid, 0,35 Nol Phthalsäureanhydrid und 2 % eines FeCl₃-Propylenoxyd-Komplexes in 10 % Toluel 1,5 Epichlerhydrin eingetropft.

Das resultierende Harz besitzt einen Erweichungsbereich um 60° C, die Saurezahl ist 18 bis 21.

Patentanspruch:

Verfahren zur Herstellung von Polyestern durch Copolymerisation von Dicarbonsäureanhydriden mit Alkylenoxyden
in Gegenwart saurer Polymerisationskatalysatoren, dadurch
gekennzeichnet, daß man Dicarbonsäureanhydride gemeinsam
mit dem sauren Polymerisationskatalysator in einem inert n
organischen Lösungsmittel löst, die erhaltene Lösung bei
Temperaturen swischen 30 und 150°C mit Alkylenoxyden behandelt und die Reaktionslösung in üblicher Weise durch
Entfernen des Lösungsmittels aufarbeitet.

s.

(51)

Int. Cl.: C 08 g, 17/04

FEDERAL REPUBLIC OF GERMANY

GERMAN PATENT OFFICE

(52)

German Cl.:

39 b5, 17/04

• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •			:
Unexamined	Patent App	dication 1 900 1	81
		File number.:	P 19 00 181.1
		Application date:	3 rd January 1989
		Date laid open for public inspection:	2 nd October 1969
Exhibition priority:	-		
Union priority			
Date:	5 th February 1968		
Country:	Amt für Erf und Patentwesen-Ost-Berlin, East Berlin		
File number:	WP 130017		
Title:	Process for the n	nanufacture of polyesters	
Addition to:			
Division from:			
Applicant:	Deutsche Akademie der Wissenschaften Berlin, Berlin		
Representative:	****		
Named as inventors:	Schimpfle, Dr. DiplChem. Hans-Ulrich; Gesierich, Dr. DiplChem. Adolf; Weiler, DiplChem. Max; Berlin; Bischof, Dr. DiplChem. Claus, Schkopau		
	Exhibition priority: Union priority Date: Country: File number: Title: Addition to: Division from: Applicant: Representative:	Exhibition priority: Union priority Date: 5 th February 196 Country: Amt für Erf und File number: WP 130017 Title: Process for the n Addition to: Division from: Applicant: Deutsche Akader Representative: Named as inventors: Schimpfle, Dr. Dip Adolf; Weiler, Di	Application date: Date laid open for public inspection: Exhibition priority: Union priority Date: 5 th February 1968 Country: Amt für Erf und Patentwesen-Ost-Berlin, Efile number: WP 130017 Title: Process for the manufacture of polyesters Addition to: Division from: Applicant: Deutsche Akademie der Wissenschaften Berlin: Representative: Named as inventors: Schimpfle, Dr. DiplChem. Hans-Ulrich; Gesi Adolf; Weiler, DiplChem. Max: Berlin: Ri

Notification in accordance with Art. 7 § 1 para. 2 No. 1 of the Law of 4.9.1987 (Civil Code I. p. 960): ---

1900181

1

Berlin, 30.1.1968

Process for the manufacture of polyesters

The invention relates to a process for the manufacture of polyesters by copolymerization of dicarboxylic acid anhydrides with alkylene oxides.

The standard manufacturing processes for polyesters are based on the condensation of dicarboxylic acids or their anhydrides with di- or polyhydric alcohols. Disadvantages of these processes are the relatively expensive starting materials and the long reaction times and also the high reaction temperatures. Also, the process products have relatively high acid values.

It is known to manufacture polyesters by copolymerization of dicarboxylic acid anhydrides with alkylene oxides, using as polymerization catalysts on the one hand aminic compounds, preferably tertiary amines, and on the other hand acid catalysts, for example ZnCl₂, BF₃, SnCl₄ etc.

The procedure with aminic catalysts has the disadvantage of long reaction times, the process products are mostly dark-coloured; in particular there are problems when using maleic anhydride through premature gelling of the reaction product as a result of the high reactivity of the double bond.

The previously known procedures with acid catalysts, in which mixtures of dicarboxylic acid anhydrides, alkylene oxides and the catalyst are treated for several hours at increased temperature, do not result in a stoichiometric copolymerization, but mainly a dicarboxylic acid anhydride-to-alkylene oxide ratio such as 1:3, for which reason the process products are unsuitable for the manufacture of unsaturated polyester base resins. Also, the yields are only 88% at most with relatively long reaction times. The copolymerization processes have therefore not yet been able to gain acceptance for the industrial-scale manufacture of polyesters.

2

The aim of the invention is therefore an economical manufacture of polyesters which can also be carried out in a continuous process.

The object of the invention is to develop a process for the manufacture of polyesters by copolymerization of dicarboxylic acid anhydrides with alkylene oxides using acid polymerization catalysts.

According to the invention the object is achieved in that dicarboxylic acid anhydrides are dissolved jointly with the acid polymerization catalyst in an inert solvent, the obtained solution is treated with alkylene oxides at temperatures between 30 and 160°C and the reaction solution is worked up in customary manner by removal of the solvent.

With this process, which can also be carried out continuously, for example by reaction in the counter-current principle, only relatively short reaction times are necessary.

Very bright products are obtained which display high molecular weights and low acid values with a small alkylene oxide surplus. It is surprising that, at a higher temperature, the dicarboxylic acid anhydride-to-alkylene oxide copolymerization ratio is maintained [at] 1:1 to 1.5, as a result of which suitable products for the manufacture of unsaturated polyesters are obtained.

All dicarboxylic acid anhydrides that are customary for the manufacture of polyesters, for example maleic anhydride, phthalic anhydride, tetrahydrophthalic anhydride, HET anhydride etc., come into consideration for the process according to the invention. Ethylene oxide, propylene oxide and epichlorohydrin can preferably be used as alkylene oxides, [and] toluene and xylene for example as organic solvents.

All customary compounds, such as ZnCl₂, SnCl₄, BF₃, LiBr, SbCl₅, FeCl₃ etc., are suitable as acid polymerization catalysts.

1900181

The following examples explain the invention.

Example 1

5 mol maleic anhydride, 10 mol phthalic anhydride and 2% ZnCl₂ (relative to the weight of the anhydrides) are dissolved in 20% toluene (relative to the weight of the anhydrides) and heated to 110°C in a flask fitted with stirrer, thermometer, reflux cooler, dropping funnel and nitrogen-feed tube. 19.5 mol propylene oxide are then added dropwise within an hour, no further heating being necessary. The toluene is then drawn off in vacuo and a weakly coloured yellow resin, melting between 60 and 70°C, is obtained, to which 0.01% hydroquinone is added as stabilizer. The acid value of the resin is between 12 and 18.

Example 2

In the same way as described in Example 1, 18 mol propylene oxide are added dropwise to a solution of 5 mol maleic anhydride, 10 mol tetrahydrophthalic anhydride and 1% ZnCl₂ in 20% toluene. The softening range of the resulting resin lies between 70 and 80°C. The acid value is 10 to 15.

Example 3

In the same way as described in Example 1, 15 mol propylene oxide are added dropwise to a solution of 5 mol maleic anhydride, 5 mol phthalic anhydride and 1.5% ZnCl₂ in 20% xylene. The softening range of the resulting resin lies between 50 and 60°C. The acid value is 15 to 25.

Example 4

In the same way as described in Example 1, 12 mol propylene oxide are added dropwise to a solution of 5 mol maleic anhydride, 5 mol tetrahydrophthalic anhydride and 1.5% ZnCl₂ in 20% toluene. The softening range of the resulting resin lies around 70°C, the acid value around 15.

Example 5

In the same way as described in Example 1, 3 mol propylene oxide are added dropwise to a solution of 1 mol phthalic anhydride, 1 mol maleic anhydride and 1%

08/08

1900181

5

+49-48-89965488

Patent claim:

Process for the manufacture of polyesters by copolymerization of dicarboxylic acid anhydrides with alkylene oxides in the presence of acid polymerization catalysts, characterized in that dicarboxylic acid anhydrides are dissolved jointly with the acid polymerization catalyst in an inert organic solvent, the obtained solution is treated with alkylene oxides at temperatures between 30 and 160°C and the reaction solution is worked up in customary manner by removal of the solvent.